

(11)Publication number:

2002-289185

(43)Date of publication of application: 04.10.2002

(51)Int.CI.

H01M 4/50 CO1G 45/02 C25B 1/21

(21)Application number: 2001-085959

(71)Applicant: TOSOH CORP

(22)Date of filing:

23.03.2001

(72)Inventor: TAKAHASHI KENICHI

CHIBA KAZUYUKI TSUYOSHI TORU **ICHIDA MASANORI**

(54) ELECTROLYTIC MANGANESE DIOXIDE POWDER, AND MANUFACTURING METHOD **THEREOF**

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide an electrolytic manganese dioxide powder having a large specific surface area, together with its manufacturing method, which is used as a positive electrode active material for an alkali manganese battery.

SOLUTION: The electrolytic manganese dioxide powder has a maximum particle size of 100 μm or less while the number of particles whose diameter is 1 µm or larger is less than 15%, with its median size being 20-60 μm . A specific surface area is 50 m2/g or larger when measured by a mixed gas adsorption process of nitrogen and helium after the powder is deaerated in the nitrogen at 150° C.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

http://wananila.indl.noini.no.in/DA1/.........../ 1 . 11/

(19) 日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公院番号 特開2002-289185

(P2002-289185A)

(43)公開日 平成14年10月4日(2002.10.4)

| (51) Int.CL7 | 識別記号 | FΙ | | テーマコード(参考) |
|--------------|-------|---------|-------|---------------------|
| H01M | 4/50 | H01M | 4/50 | 4 G 0 4 8 |
| C01G | 45/02 | C01G | 45/02 | 4 K 0 2 1 |
| C 2 5 B | 1/21 | C 2 5 B | 1/00 | В 5Н050 |

| | | 存在前求 | 朱龍宋 | 請求項の数3 | OL | (全 | 6 | 頁) |
|----------|---------------------------|------------------|---------|------------|-----------------|-----|----|-----|
| (21)出職番号 | 特職2001-85959(P2001-85959) | (71)出職人 | 0000033 | 000 | | | | |
| | | | 東ソー株式会社 | | | | | |
| (22)出廣日 | 平成13年3月23日(2001.3.23) | 山口県新南陽市開成町4560番地 | | | | | | |
| | | (72)発明者 | 高橋(| | | | | |
| | | | 山口県金 | 所南陽市土井二 | 丁目15- | - 4 | | |
| | | (72)発明者 | 千葉 | 全位 | | | | |
| | • | | 宫崎県 | 日向市大字日知 | 2 55 – : | 2 | | |
| | | (72)発明者 | 津吉 復 | b | | | | |
| | | | 宫崎県日 | 3 向市大字日知 | ⊒ 55 − : | 2 | | |
| | | (72)発明者 | 市田 | E 典 | | | | |
| | | | 宫崎県日 | 目向市大学日知 | 55 — : | 2 | | |
| | | | | | | | | |
| | | | | | | 最終 | 質に | 二続く |

(54) 【発明の名称】 電解二酸化マンガン粉末およびその製造法

(57)【要約】

(修正有)

【課題】 本発明は、特にアルカリマンガン乾電池の正 極活物質として使用される電解二酸化マンガン粉末が、 広い比表面積を有する電解二酸化マンガン粉末とその製 造法を提供する。

【解決手段】 最大粒子径が100μm以下、1μm以 下の粒子の個数が15%未満で、かつそのメジアン径が 20 μm以上60 μm以下の範囲にある電解二酸化マン ガン粉末であって、酸粉末を窒素中150℃で脱気した 後、窒素とヘリウムの混合ガス吸着法により測定した比 表面積が50m1/g以上であることを特徴とする電解 二酸化マンガン粉末。

【特許請求の範囲】

【請求項1】最大粒子径が100μm以下、1μm以下 の粒子の個数が15%未満で、かつそのメジアン径が2 0 μ m以上60 μ m以下の範囲にある電解二酸化マンガ ン粉末であって、該粉末を窒素中150℃で脱気した 後、窒素とヘリウムの混合ガス吸着法により測定した比 表面積が50m1/g以上であることを特徴とする電解 二酸化マンガン粉末。

【請求項2】請求項1記載の電解二酸化マンガン粉末で 形した場合の粉末成形体密度ρが以下の関係式(1)の 範囲にある電解二酸化マンガン粉末。

$$\rho < (0. 2 \times P + 2. 5)$$
 (1)

(ととでρは粉末成形体密度(g/cm³)、Pは粉末 成形体を作製する際の圧力(ton/cm²)で、1≦ P≦3である。)

【請求項3】電解二酸化マンガン粉末を製造するに際 し、2価マンガンの濃度が60g/1~80g/1、硫 酸の濃度が20g/1~60g/1、温度が90℃以上 極と陰極を備えた電解槽内で、50A/m2以上の範囲 の電解電流密度で電解を行い、陽極上に電析固着した電 解二酸化マンガン析出物を剥離して得られる塊状の電解 二酸化マンガンを粉砕した後、分級することを特徴とす る請求項1乃至2記載の電解二酸化マンガン粉末の製造 法.

【発明の詳細な説明】

[0001]

[発明の属する技術分野] 本発明は、たとえばマンガン 乾電池、特にアルカリマンガン乾電池において、正極活 30 物質として使用される電解二酸化マンガンの特定性状を 有する電解二酸化マンガン粉末およびその製造法に関す る.

[0002]

【従来の技術】電解二酸化マンガン粉末は、たとえばマ ンガン乾電池またはアルカリマンガン乾電池の正極活物 質として知られており、保存性に優れかつ安価であると いう利点を有する。

【0003】特に、電解二酸化マンガン粉末を正極活物 質として用いるアルカリマンガン乾電池は、重負荷での 40 放電特性に優れていることから電子カメラ、携帯用テー ブレコーダー、携帯情報機器、さらにはゲーム機や玩具 にまで幅広く使用され、近年急速にその需要が伸びてき ている。しかしながら、アルカリマンガン乾電池は、放 電電流が大きくなるに従い正極活物質である電解二酸化 マンガン粉末の利用される量が低下し、また放電電圧が 低下するために放電容量が大きく損なわれるという課題 がある。言い換えると、大電流を使用する機器にアルカ リマンガン乾電池を用いると充填されている正極活物質

が短くなるという欠点を有している。

【0004】アルカリ乾電池における電解二酸化マンガ ン(MnO、)の放電反応は以下の反応式(2)で放電

[0005]

$$MnO_2 + H + + e - \rightarrow MnOOH$$
 (2)

(2) 式から明らかなように電解二酸化マンガンは電解 液であるアルカリ水溶液中の水から供給されるH+ (プ ロトン)を消費しながら進行する。すなわち、電解二酸 あって、該粉末5gを直径2cmの円盤状に圧力Pで成 10 化マンガンの放電反応に際しては水の供給が不可欠であ ると共に電解二酸化マンガンが速やかにH+と反応をす る必要がある。

【0006】とのととから、大電流で使用する機器に用 いられるアルカリ乾電池における電解二酸化マンガンの 利用効率が低下すると言う課題の最も有効な解決手段 は、電池内に充填されている電解二酸化マンガンの利用 効率を増加させるために広い比表面積を有し、H+(プ ロトン)との十分な反応面積を確保するために、特に大 電流放電アルカリマンガン乾電池用途の電解二酸化マン である硫酸マンガンと硫酸の水溶液を電解液として、陽 20 ガン粉末は、十分に広い比表面積が要求される。しかし ながら、従来の電解二酸化マンガン粉末の比表面積は高 々40m³/gであり、大電流放電における充分な利用 効率を得ることが困難であった。

> 【0007】さらに電解二酸化マンガン粉末は、特にア ルカリマンガン乾電池の正極活物質として使用される際 には、電解二酸化マンガン粉末を円盤状またはリング状 に加圧成形した粉末成形体として電池正極とする。

> 【0008】そのため放電反応の進行に従い速やかに電 解液を粉末成形体深部まで供給するために比表面積が大 きく粉末成形密度が小さいほうが望ましいと考えられ tc.

[0009]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、特にアルカ リマンガン乾電池の正極活物質として使用される電解二 酸化マンガン粉末が、広い比表面積を有する電解二酸化 マンガン粉末とその製造法を提供することを目的とする ものである。

[0010]

【課題を解決するための手段】本発明者らは鋭意検討を 重ねた結果、広い比表面積を有する電解二酸化マンガン 粉末の発明を完成するに至った。さらに、この電解二酸 化マンガン粉末を製造するに当たっては、電解二酸化マ ンガンの電解工程において電解温度、電解液濃度の電解 条件を検討した結果その製造法を完成するに至った。

【0011】すなわち、本発明の電解二酸化マンガン粉 末は、最大粒子径が100μm以下、1μm以下の粒子 の個数が15%未満で、かつそのメジアン径が20μm 以上60μm以下の範囲にある電解二酸化マンガン粉末 であって、該粉末を窒素中150℃で脱気した後、窒素 である電解二酸化マンガンが十分に使用されず使用時間 50 とヘリウムの混合ガス吸着法により測定した比表面積が

30

50 m²/g以上であることを特徴とする電解二酸化マンガン粉末である。

【0012】さらに、該粉末を5gを直径2cmの円盤 状に加圧成形した場合の粉末成形体密度ρが以下の関係 式(1)の範囲にある電解二酸化マンガン粉末である。 【0013】

 $\rho < (0.2 \times P + 2.5)$ (1)

(とと τ_P は粉末成形体密度(g/cm^2)、Pは粉末成形体を作製する際の圧力(ton/cm^2)で、 $1 \le P \le 3$ である。)

また、電解二酸化マンガン粉末の製造方法は、2 価マンガンの濃度が60g/1~80g/1、硫酸の濃度が20g/1~60g/1、温度が90°C以上である硫酸マンガンと硫酸の水溶液を電解液として、陽極と陰極を備えた電解槽内で、電解電流密度が50A/m2以上の範囲で電解を行い、陽極上に電析固着した電解二酸化マンガン折出物を剥離して得られる塊状の電解二酸化マンガンを粉砕した後、分級することによる。

【0014】以下、本発明についてさらに詳細に説明する。

[0015] 電解二酸化マンガン粉末は、特にアルカリマンガン乾電池の正極活物質として使用される際には、電解二酸化マンガン粉末に導電性を付与するためにカーボン等を加えた混合粉末を円盤状またはリング状に加圧成形した粉末成形体として電池正極とする。これをさらに、電池を構成する円筒状のニッケル鍍金を施した鉄製の電池缶に挿入して電池を構成する。

【0016】本発明において、電解二酸化マンガン粉末の最大粒子径、1μm以下の粒子の個数、メジアン径を定めているのは以下に述べる理由による。

【0017】すなわち、本発明で得られた電解二酸化マンガン粉末では、100μmを越えるサイズの粉末が存在すると、電池缶内を傷つける結果、電池缶に施した鋏金を破損し露出した鉄と反応してガス発生などの原因となる。さらに電池負極となる亜鉛と、電池正極となる電解二酸化マンガン粉末を加圧成形してなる粉末成形体を、電気的に絶縁するためのセパレータの被損を招き、正極活物質である電解二酸化マンガン粉末と電池負極である亜鉛が直接接触することになり電池の保存中に自己放電を生じ容量低下を招く。

【0018】また、1 μm以下の粒子は、導電性を付与 するためのカーボンとの接触が不十分となりその個数が 15%以上では利用できる電解二酸化マンガンの量が大 きく損なわれることになる。

【0019】また、メジアン径が60μmを越えるものは電解二酸化マンガン粉末の全表面積が低下し反応性が悪くなる。さらにメジアン径が20μm未満の電解二酸化マンガン粉末は充填性が大きく損なわれる。

[0020]以上の理由により、本発明の電解二酸化マンガン粉末は、最大粒子径は100μm以下、1μm以 50

下の粒子の個数が15%未満、メジアン径は20μm以上60μm以下であることが必要である。

【0021】以上述べたように、本発明の電解二酸化マンガン粉末では、最大粒子径と1µm以下の粒子の個数、さらにはメジアン径の規定が重要である。本発明の電解二酸化マンガン粉末の粒度については以下に述べる方法により測定した。

【0022】(最大粒子径、1 μ m 以下の粒子の個数、メジアン径の測定法)本発明の製造法で製造された電解二酸化マンガン粉末を分散懸濁した溶液にレーザー光を照射し、その散乱光により測定する光散乱法(日機装社製、商品名:マイクロトラック)を用いて電解二酸化マンガン粉末の粒子径と個数の測定を行った。この方法では、分散懸濁した電解二酸化マンガン粉末の粒子径を測定し、電解二酸化マンガンの最大粒子径と1 μ m 以下の粒子の個数およびメジアン径を測定した。

【0023】前述したように特に大電流用アルカリマンガン乾電池には、電解二酸化マンガン粉末の広い比表面積が必要である。本発明の電解二酸化マンガン粉末は広い比表面積を備えており、以下に述べる本発明の電解二酸化マンガン粉末の比表面積を測定する方法により確認した。また、粉末成形体密度ρを測定した。

【0024】(粉末比表面積の測定法)本発明の製造法で製造された電解二酸化マンガン粉末を0.3g採取し、パイレックスチューブ製の測定管に入れた後、流量20cc/minの流量の窒素気流中150℃で40分間脱気を行い。

【0025】脱気終了後直ちに窒素ーヘリウム混合ガスを流入しながら測定管を液体窒素中に浸漬し吸着ガス量を測定する方法(柴田科学機械工業社製、商品名:自動 表面積測定装置ASA-2000型)を用いて電解二酸 化マンガン粉末の比表面積の測定を行った。

【0026】(粉末成形体密度ρの測定法)本発明の製造法で製造された電解二酸化マンガン粉末を5g採取し、直径2cmの円筒状の金型に入れて、上下方向より1ton/cmisたは3ton/cmiの圧力で加圧し得られたそれぞれの粉末成形体の厚みを測定し、さらに円盤状粉末成形体の直径から粉末成形体体優を算出し、粉末成形体の体積と重量から粉末成形体密度ρを求める方法により測定した。

【0027】本発明の電解二酸化マンガン粉末にあっては、1 ton/cm³または3 ton/cm³の異なる成形圧力で円盤状粉末成形体を作成し粉末成形体のを求めた結果、1 ton/cm³の成形圧力において粉末成形体密度ρが2.7g/cm³より小さいの粉末成形体密度ρを有し、3 ton/cm³の成形圧力においては粉末成形体密度ρを有し、3 ton/cm³の成形圧力においては粉末成形体密度ρを有しており、以下に示す関係式(1)の範囲にある電解二酸化マンガン粉末である。

[0028]

 $\rho < (0.2 \times P + 2.5)$

(CCでρは粉末成形体密度(g/cm1)、Pは粉末 成形体を作製する際の圧力(ton/cm²)で、1≦ P≤3である。)

5

(1)

さらに、本発明の製造法においては、2価マンガン(M n2+)の濃度が60g/1~80g/1、硫酸の濃度 が20g/1~60g/1、温度が90℃以上である硫 酸マンガンと硫酸の水溶液を電解液として、陽極と陰極 を備えた電解槽内で、電解電流密度が80A/m'以上 *

> $Mn 2 + + 2 O 2 - \rightarrow Mn O_1 + 2 e -$ (3)

[0030]

とのため、電解液中のMn2+濃度が40g/1未満と 少なくかつ硫酸濃度が60g/1を超える場合は、陽極 上へのMn2+供給不足が発生する結果、電解電圧の上 昇を引き起とし陽極上で酸素発生を招き効率が低下す

【0031】また、Mn2+濃度80g/1より高い場 合には電解二酸化マンガン中に構造の異なる B-MnO ,が生成する。

【0032】また、硫酸濃度が20g/1より低くさら 化マンガン中にアルカリ電位の低いβ-MnO,が生成 する。さらに硫酸濃度60g/1より高い場合において は電解電圧の上昇を引き起こし陽極上で酸素発生を招き 効率が低下する。

【0033】電解二酸化マンガンは、本発明における電 解液濃度よりさらに広い範囲で電解生成可能であるが、 本発明の広い比表面積もつ電解二酸化マンガン粉末を得 るためには、電解液中のMn2+濃度と硫酸濃度を規定 する必要があり、その範囲は2価マンガン(Mn2+) の濃度が60g/1~80g/1、硫酸の濃度が20g 30 $/1\sim60\,g/1$ $71\sim60\,g$

【0034】本発明の製造法における電解温度は90℃ 以上、及び電解電流密度は50A/m³以上で行うこと が必須である。この理由は、電解温度が90°C未満、お よび電解電流密度が80A/m'未満の場合は電解二酸 化マンガン粉末の比表面積が不十分であり、本発明の目 的を達成することができないからである。

【0035】なお、本発明の製造法においては、電解二 酸化マンガンの電解製造における陽極板はチタンを用い ているが、他のチタン合金、鉛板、黒鉛板であっても適 40 用できることはいうまでもない。また電極上に析出した 電解二酸化マンガンは衝撃により剥離することから、耐 衝撃性の優れたチタンあるいはチタン合金がより望まし

【0036】また本発明の製造法における粉砕方法は、 租粉砕としてジョークラッシャーにより1辺が3cmか 55cmの塊状物に粉砕し、さらに微粉砕を行うために ロール粉砕機により粉砕を行う。その後乳鉢によりさら に粉砕を行った。さらに必要に応じて乾式ボールミル粉 砕も併用した。

*の範囲で電解を行い、陽極上に電析固着した電解二酸化 マンガン析出物を剥離して得られる塊状の電解二酸化マ ンガンを粉砕した後、分极することにより電解二酸化マ ンガン粉末を製造する。これは以下に述べる理由によ る.

6

【0029】電解二酸化マンガンは、以下の反応式

(3) に従い電解により陽極上に析出する。

【0037】との粉砕においては、粗粉砕のジョークラ ッシャー以外にジャイレートクラッシャー等での粉砕も 可能である。さらに乳鉢による粉砕の他に湿式ボールミ ル粉砕、臼(ミル)粉砕などが適用可能であることは言 うまでもない。また分級方法においてはふるいによる他 に粉砕して得られた電解二酸化マンガン粉末をさらに純 水中に分散し沈降粉末をろ過し70℃気流中で乾燥を行 うことにより微粉末をさらに除去することが出来るので より好ましい。さらに、特にアルカリマンガン乾電池用 にMn2+濃度が20g/1より低い場合には電解二酸 20 途に限っては、電解二酸化マンガン粉末をさらにNa, CO、あるいはNaOH水溶液中にて中和し水洗・乾燥 が行われるがそのような操作が行われる場合であっても 本発明が適用でき、これらに限定されるものではない。 [0038]

> 【実施例】以下本発明を実施例及び比較例により詳細に 説明する。

【0039】実施例1

電解二酸化マンガンの製造に際しては、加温装置を設け た内容積20リットルの電解槽に陽極としてチタン板、 陰極として黒鉛板をそれぞれ向かい合うように懸垂せし め、電解槽上部より硫酸マンガン溶液を補給する為の管 を設けたものを使用した。

【0040】電解補給液としては硫酸マンガン溶液を用 い、との溶液を前記電解槽に注入しながら、電解するに 際して、電解中の電解液の組成が2価マンガン濃度70 g/1、硫酸濃度50g/1となるように調整し、電解 槽の温度を95°Cに保ち、電流密度100A/m²で行 った。

【0041】10日電解した後、電解二酸化マンガンが 電着した陽極チタン板を取りだし純水にて洗浄後、陽極 チタン板上に析出固着した電解二酸化マンガンを打撃に より剥離し、得られた塊状物をジョークラッシャーによ り粗粉砕しさらにロールミル粉砕機により細かく粉砕 し、その後乳鉢により粉砕を行った後、目開き200メ ッシュのふるいにて分級し、電解二酸化マンガン粉末を 得た。

【0042】とのようにして得られた電解二酸化マンガ ン粉末の粒度は、溶媒を純水として粉末を懸濁しそこに レーザー光を照射する光散乱法(日機装社製、商品名: 50 マイクロトラック)を用いて測定した結果、最大粒子径

8

が90μmでかつ1μm以下の粒子の個数が9%で、か つそのメジアン径が52μmであった。

【0043】との電解二酸化マンガン粉末0.3gを採 取し、パイレックスチューブ製の測定管に入れた後、流 量20cc/minの流量の窒素気流中150℃で40 分間脱気を行い、脱気終了後直ちに窒素-ヘリウム混合 ガスを流入しながら測定管を液体窒素中に浸漬し吸着ガ ス量を測定する方法(柴田科学機械工業社製、商品名: 自動表面積測定装置ASA-2000型)を用いて電解 二酸化マンガン粉末の比表面積の測定を行った結果、比 10 【0049】実施例6~9 表面積は68m²/gであった。

【0044】さらに、この電解二酸化マンガン粉末を5 g採取し、直径2cmの円筒金型に入れ上下より1to n/cm²加圧して成形した粉末成形体の厚さを測定 し、成形圧1 t o n / c m' で成形した粉末成形体密度 ρを算出した。さらに、酸粉末を別に5g採取し、直径 2 cmの円筒金型に入れ上下より3 t o n/cm³加圧 して成形した粉末成形体の厚さを測定し成形圧3 ton ノcm¹で成形した粉末成形体密度ρを算出した。

密度のは、成形圧力Pがlton/cm²の場合2.6 2g/cm³, 3ton/cm²の場合2. 96g/cm 'であった。

【0046】この電解二酸化マンガン製造条件と最大粒 子径、1 μ m以下の粒子の個数、メジアン径、比表面 積、粉末成形体密度の測定結果を表しに示す。以下の実 施例2~9及び比較例1~3においても、電解二酸化マ ンガン製造条件および測定結果を同様に表1に示す。

【0047】実施例2~実施例4

表1に示されている電解条件を採用し、実施例1と同様 の方法で電解二酸化マンガンを製造した。測定結果を表 1 に示す。

[0048]実施例5

2価マンガン濃度を60g/1、硫酸濃度を60g/ |、電解温度を90℃、電解電流密度を60A/m²と した以外は実施例1と同様な方法でおこない、さらにボ ールミルによる乾式粉砕を12時間おこない電解二酸化 マンガン粉末を得た。その結果を表1に示す。

表1に示されている電解条件を採用し、実施例5と同様 の方法で電解二酸化マンガンを製造した。測定結果を表 1 に示す。

【0050】比較例1

表1に示されている電解条件で、実施例1と同様な方法 でおこない、さらにボールミルによる乾式粉砕を12時 間おとない電解二酸化マンガン粉末を得た。その結果を 表1に示す。

【0051】比較例2

【0045】この電解二酸化マンガン粉末の粉末成形体 20 表1に示されている電解条件で、実施例1と同様な方法 で電解二酸化マンガン粉末を得た。その結果を表1に示

【0052】比較例3

表1に示されている電解条件で、実施例1と同様な方法 でおこない、さらにボールミルによる乾式粉砕を24時 間おこない電解二酸化マンガン粉末を得た。その結果を 表1に示す。

[0053]

【表1】

١

10

| | 電解二酸化マンガン電解条件 | | | | 電解二酸化マンガン粉末 | | | 電解二唐化マンガン粉末性能 | | | |
|------------|---------------|----|--------|-----|-------------|----------|-------|---------------|---------------------|-------------------|--|
| 実施例 及び | ל 'לעד | 能費 | 電流伝 | 電解 | 最大粒子 任 | 1μm以下の個数 | メジアン径 | 比表面積 | 粉末战形体的 | iğt ρ (gram3) | |
| 比較例 | (g/1) | | (A/m2) | (C) | (μm) | (%) | (µm) | (m2/g) | 成形F. P 1 ton/cm2 | 成形圧 P Ston/cm2 | |
| 実施例 | 70 | 50 | 100 | 95 | 90 | 9 | 62 | 68 | 2.62 | 2.96 | |
| 英筋例 2 | 70 | 60 | 80 | 95 | 88 | 5 | 58 | 64 | 2.68 | 2.98 | |
| 実施例 | 70 | 40 | 50 | 90 | 90 | 6 | 52 | 58 | 2.60 | 2.89 | |
| 支施例 4 | 80 | 50 | 100 | 95 | 92 | 8 | 58 | 62 | 2.66 | 8.02 | |
| 支施例 5 | 60 | 60 | 60 | 90 | 80 | 12 | 38 | 52 | 2.64 | 8.00 | |
| 実施例 | 80 | 40 | 100 | 95 | 95 | 2 | 42 | 56 | 2.68 | 8.02 | |
| 突旋例 | 60 | 50 | 100 | 98 | 80 | 10 | 32 | 60 | 2.64 | 2.98 | |
| 実施何 | 80 | 60 | 120 | 90 | 75 | 18 | 2.5 | 72 | 2,45 | 2.58 | |
| 支放例 | 60 | 40 | 70 | 98 | 70 | 18 | 31 | 58 | 2.62 | 2.92 | |
| 比較例 | 20 | 80 | 40 | 90 | 75 | 21 | 45 | 47 | 2.65 | 3.08 | |
| 比較例 | 40 | 80 | 40 | 98 | 106 | 0 | 65 | 41 | 2.66 | 9.06 | |
| 比較的 | 90 | 10 | 80 | 95 | 90 | 18 | 42 | 27 | 2.68 | 3.08 | |

表 1 から明らかなように、実施例 1 乃至 9 において作製 された電解二酸化マンガン粉末はいずれも、最大粒子径 が100μm以下、1μm以下の粒子の個数が15%未 満、メジアン径が20μm以上60μm以下であり、い ずれも、その比表面積は50m¹/gを超えるものであ る。さらに、lton/cm'及び3ton/cm'で成 形した場合の粉末成形体密度ρは全て以下に示す関係式 (1)の範囲にあることが分かる。

[0054]

 ρ < (0. 2×P+2. 5) (1)

(CCでρは粉末成形体密度(g/cm³)、Pは粉末 成形体を作製する際の圧力(ton/cm²)で、1≦ P≤3である。)

一方、比較例1乃至3において作製された電解二酸化マ ンガン粉末は、いずれも最大粒子径が100μm以下で あるが、比較例1は1μm以下の粒子の個数が21%で*

*あり、比較例3はメジアン径が15μmであり、比表面 積はいずれも50m³/g未満であり本発明の比表面積 より小さい。本発明の電解二酸化マンガン粉末の比表面 積は電解電流密度が高いものが大きく、より望ましくは 80A/m゚での電解電流密度により作製されることが 望ましい。

[0055]

【発明の効果】以上説明したように、本発明による電解 二酸化マンガン粉末及びその製造法により得られた電解 二酸化マンガン粉末は、従来にない広い比表面積を有し する顕著で特有の電解二酸化マンガン粉末であって、特 にアルカリマンガン乾電池に用いることによってアルカ リマンガン乾電池の大電流放電容量を著しく向上すると とが期待出来る。またその製造法は経済性にすぐれ、著 しく生産性を向上することが出来る。

フロントページの続き

Fターム(参考) 4G048 AA02 AB01 AB02 AC06 AD04 AE05

4K021 AB18 BA04 BB01 BB03 BB05

DA10 5HO50 AA08 AA19 BA03 BA04 CA05

FA17 GA05 GA11 HA00 HA05 HA07 HA08 HA10 HA14 HA15 HA17